Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/001480

International filing date: 02 February 2005 (02.02.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-030412

Filing date: 06 February 2004 (06.02.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 24 March 2005 (24.03.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

02. 2. 2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日
Date of Application:

2004年 2月 6日

出 願 番 号

特願2004-030412

Application Number: [ST. 10/C]:

[JP2004-030412]

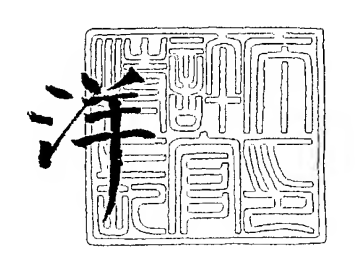
出 願 人 Applicant(s):

旭電化工業株式会社

特言Com

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2005年 3月10日





【書類名】 特許願 【整理番号】 AA0404 【提出日】 平成16年 2月 6日

【あて先】 特許庁長官 今井 康夫 殿

【国際特許分類】 C08L 75/04

【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県南埼玉郡菖蒲町昭和沼20番地 旭電化工業株式会社内

【発明者】

【住所又は居所】 埼玉県南埼玉郡菖蒲町昭和沼20番地 旭電化工業株式会社内

【氏名】 村野 文明

【特許出願人】

【識別番号】 00000387

【氏名又は名称】 旭電化工業株式会社

【代理人】

【識別番号】 100076532

【弁理士】

【氏名又は名称】 羽鳥 修

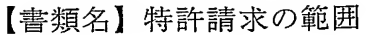
【手数料の表示】

【予納台帳番号】 013398 【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 特許請求の範囲 1

【物件名】明細書1【物件名】要約書1【包括委任状番号】9711274



【請求項1】

ジイソシアネートを必須成分とし、他のポリイソシアネート化合物を任意成分としてなるポリイソシアネート成分(a)、平均分子量 500~500 のポリカーボネートジオールとカルボキシル基含有ジオールを必須成分とし、他のポリオール化合物を任意成分としてなるポリオール成分(b)、モノアミン化合物を必須成分とし、ジアミン化合物を任意成分としてなるアミン成分(c)、カルボキシル基中和剤成分(d)及び水(e)から得られる水分散型ポリウレタン組成物。

【請求項2】

自動車用中塗塗料に用いる請求項1に記載の水分散性ポリウレタン組成物。

【請求項3】

アミン成分がモノアミン化合物とジアミン化合物からなる請求項1又は2に記載の水分 散性ポリウレタン組成物。

【請求項4】

ポリイソシアネート成分(a)中のイソシアネート基のモル数に対するポリオール成分(b)のヒドロキシル基とアミン成分(c)のアミノ基のモル数の和が $0.50\sim2.0$ 倍の範囲にある請求項 $1\sim3$ のいずれかに記載の水分散性ポリウレタン組成物。

【請求項5】

アミン成分(c)中のジアミン化合物の含有量が5~99モル%である請求項1~4のいずれかに記載の水分散性ポリウレタン組成物。

【請求項6】

アミン成分(c)中のモノアミン化合物がアルカノールアミンである請求項1~5のいずれかに記載の水分散性ポリウレタン組成物。

【書類名】明細書

【発明の名称】水分散型ポリウレタン組成物

【技術分野】

[0001]

本発明は、特定の構成からなる水分散型ポリウレタン組成物に関するものであり、詳しくは、平均分子量500~5000のポリカーボネートジオール、カルボキシル基含有ジオール、ジイソシアネート化合物、モノアミン化合物、カルボキシル基中和剤を必須原料として得られる下地密着性と耐衝撃性の付与効果に優れた水分散型ポリウレタン組成物に関する。

【背景技術】

[0002]

自動車の塗装は、通常、電着板上に、多層塗装が施されており、例えば、中塗層、ベースコート層及びトップコート層により構成されている。近年、環境負荷や労働衛生の観点から、中塗層、ベースコートの水系化が検討されている。また、中塗層には、最終的に上質な仕上がり外観を得るための下地調製機能が必要であり、また、耐チッピング特性にかかわる耐衝撃性も求められている。

[0003]

上記の問題を解決するために、中塗塗料に水分散型樹脂組成物の使用が検討されている。例えば、特許文献1には、ポリエステルエマルションと脂肪族ポリイソシアネート付加物を用いた水性塗料が報告されており、特許文献2には、ポリウレタンエマルジョンとアクリルエマルジョンを用いた自動車用耐チッピング塗料が報告されており、特許文献3には、エチレンとカルボキシル基を有するエチレン性不飽和単量体とを主成分とする共重合樹脂とポリウレタンを用いた耐チッピング性水性塗料が報告されている。また、特許文献4には、ポリシロキシ基を有するポリマー、エチレン性不飽和モノマーとカルボキシル基を有するエチレン性不飽和単量体とを主成分とする共重合樹脂、水性ポリウレタンを用いた水性塗料組成物が報告されている。

[0004]

【特許文献1】特開平8-209066号公報

【特許文献2】特開平7-166093号公報

【特許文献3】特開平6-9925号公報

【特許文献4】特開2000-119556号公報

【発明の開示】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

自動車の水性中塗塗料用いられる水分散型ポリウレタンに求められる性質は、塗料に対して充分な耐チッピング性を付与することができるものである。そのためには、水分散型ポリウレタン自身が、下地に対する密着強度が優れ、耐衝撃性を付与し得る塗膜物性を有することが有効であると考えられる。また、他の樹脂と混合して使用することを想定し、水分散型ポリウレタン組成物としての固形分濃度が大きい状態でも分散性を損なわないことも必要である。

【課題を解決するための手段】

[0006]

本発明者等は、検討を重ねた結果、特定の成分の水分散型ポリウレタン組成物が上記課題を解決し得ることを知見し、本発明に到達した。

[0007]

本発明は、ジイソシアネートを必須成分とし、他のポリイソシアネート化合物を任意成分としてなるポリイソシアネート成分(a)、平均分子量 500~600 のポリカーボネートジオールとカルボキシル基含有ジオールを必須成分とし、他のポリオール化合物を任意成分としてなるポリオール成分(b)、モノアミン化合物を必須成分とし、ジアミン化合物を任意成分としてなるアミン成分(c)、カルボキシル基中和剤成分(d)及び水(

e)から得られる水分散型ポリウレタン組成物を提供するものである。

【発明の効果】

[0008]

本発明の水分散型ポリウレタン組成物は、これが与える塗膜の下地密着性と塗膜物性が 良好であり、塗料に対して充分な耐衝撃性付与効果を示す。本発明の水分散性ポリウレタ ン組成物は、自動車中塗塗料の部材として好適ある。

【発明を実施するための最良の形態】

[0009]

本発明に係るポリイソシアネート成分(a)の必須成分であるジイソシアネートは、特に制限を受けず、周知一般のジイソシアネートを一種類又は二種類以上混合で用いることができる。該ジイソシアネートとしては、トリレンジイソシアネート、ジフェニルメタンー4,4'ージイソシアネート、pーフェニレンジイソシアネート、キシリレンジイソシアネート、1,5ーナフチレンジイソシアネート、3,3'ージメチルジフェニルー4,4'ージイソシアネート、ジアニシジンジイソシアネート、テトラメチルキシリレンジイソシアネート等の芳香族ジイソシアネート;イソホロンジイソシアネート、ジシクロヘキシルメタンー4,4'ージイソシアネートト・ランスー1,4ーシクロヘキシルジイソシアネート、フルボルネンジイソシアネート、トランスー1,4ーシクロヘキシルジイソシアネート、アネート、リシンジイソシアネート;1,6ーヘキサメチレンジイソシアネート、リシンジイソシアネート等の脂肪族ジイソシアネートが挙げられる。ジイソシアネートとしては、得られるポリウレタン分子及びこれから得られる途膜の耐加水分解性に優れるので、脂環式ジイソシアネートが好ましく、イソホロンジイソシアネート、ジシクロヘキシルメタンー4,4'ージイソシアネートがより好ましい。

$[0\ 0\ 1\ 0\]$

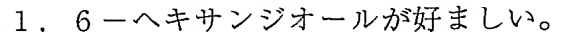
上記のジイソシアネートは、カルボジイミド変性、イソシアヌレート変性、ビウレット変性等の変性物の形で用いてもよく、各種のブロッキング剤によってブロックされたブロックイソシアネートの形で用いてもよい。また、ポリイソシアネート成分(a)における、ジイソシアネートの含有量(質量%)は、50%より小さいと中途塗料に対する相溶性が悪化するおそれがあるので50%以上が好ましく、70%以上がより好ましい。

$[0\ 0\ 1\ 1]$

本発明に係るポリイソシアネート成分(a)の任意成分である他のポリイソシアネート化合物とは、1分子中にイソシアネート基を3つ以上有するポリイソシアネートである。例えば、上記例示のジイソシアネートのイソシアヌレート三量化物、ビューレット三量化物、トリメチロールプロパンアダクト化物等;トリフェニルメタントリイソシアネート、1ーメチルベンゾールー2,4,6ートリイソシアネート、ジメチルトリフェニルメタンテトライソシアネート等の三官能以上のイソシアネート等が挙げられ、これらのイソシアネート化合物はカルボジイミド変性、イソシアヌレート変性、ビウレット変性等の変性物の形で用いてもよく、各種のブロッキング剤によってブロックされたブロックイソシアネートの形で用いてもよい。

[0012]

本発明に係るポリオール成分(b)において、必須成分であるポリカーボネートジオールの平均分子量は $500\sim5000$ である。平均分子量が500より小さいと、下地に対する充分な塗膜の密着性が得られなくなり、5000を超えると水分散性ポリウレタンの分散安定性の低下や塗膜の耐衝撃性が不足する。また、ポリカーボネートジオール原料のジオールについては特に制限を受けず、エチレングリコール、1, 2-プロパンジオール、2-ブチルー2、1, 3-プロパンジオール、2-ブチルー1, 3-プロパンジオール、2-ブチルー2・エチルー1, 3-プロパンジオール、1, 4-ブタンジオール、ネオペンチルグリコール、3-メチルー2, 4-ペンタンジオール、2, 4-ペンタンジオール、3-メチルー1, 5-ペンタンジオール、2-メチルー2, 4-ペンタンジオール、3-メチルー1, 5-ペンタンジオール、3-メチルー1, 5-ペンタンジオール、3-メチルー1, 5-ペンタンジオール、3-メチルー2, 4-ペンタンジオール、3-メチルー1, 5-ペンタンジオール、3-メチルー1, 5-ペンタンジオール、4-ベンタンジオール、4-ベンタンジオール、4-ベンタンジオール、4-ベンタンジオール、4-ベンタンジオール、4-ベンタンジオール、4-ベンタンジオール、4-ベンタンジオール、4-ベンタンジオール、4-ベンタンジオール、4-ベンタンジオールを任意に選択することができるが、4-ベンタンジオールを任意に選択することができるが、4-ベンタンジオールを任意に選択することができるが、4-ベンタンジオールを任意に選択することができるが、4-ベンタンジオールを任意に選択することができるが、4-ベンタンジオールを任意に選択することができるが



[0013]

ポリオール成分(b)において、必須成分であるカルボキシル基含有ジオールは、ポリウレタン分子に親水性基を導入するために用いる。親水性基は、中和されたカルボキシル基である。具体例としては、ジメチロールプロピオン酸、ジメチロールブタン酸、ジメチロール酪酸、ジメチロール吉草酸が挙げられる。

$[0\ 0\ 1\ 4]$

また、ポリオール成分(b)の任意成分である他のポリオール化合物としては、特に制限を受けず、周知一般のポリオールを一種類又は二種類以上混合で用いることができる。該ポリオールとしては、低分子ポリオール、ポリエーテルポリオール、ポリブタジエンポリオール、シリコーンポリオール、エステル結合を有するポリオールが挙げられる。

[0015]

上記の低分子ポリオールとしては、例えば、エチレングリコール、1, 2-プロパンジオール、1, 3-プロパンジオール、2-メチルー1, 3-プロパンジオール、2-ブチルー2-エチルー1, 3-プロパンジオール、1, 4-ブタンジオール、ネオペンチルグリコール、3-メチルー2, 4-ペンタンジオール、2, 4-ペンタンジオール、1, 5-ペンタンジオール、3-メチルー1, 5-ペンタンジオール、2-メチルー2, 4-ペンタンジオール、1, 6-ヘキサンジオール、1, 7-ヘプタンジオール、1, 10-デカール、11, 11,

[0016]

ポリエーテルポリオールとしては、例えば、上記の低分子ポリオールのエチレンオキサイド及び/又はプロピレンオキサイド付加物、ポリテトラメチレングリコール等が挙げられる。

$[0\ 0\ 1\ 7]$

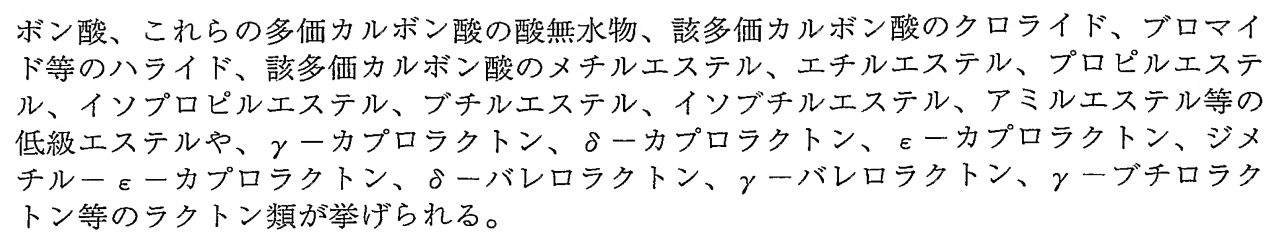
シリコーンポリオールとしては、分子中に、シロキサン結合を有する末端がヒドロキシル基のシリコーンオイル類等が挙げられる。

[0018]

エステル結合を有するポリオールとしては、ポリエステルポリオール、ポリエステルポリカーボネートポリオール等が挙げられる。

[0019]

上記のポリエステルポリオールとしては、上記に例示の低分子多価アルコールと該多価アルコールの化学量論的量より少ない量の多価カルボン酸又はそのエステル、無水物、ハライド等のエステル形成性誘導体との直接エステル化反応及び/又はエステル交換反応により得られるものが挙げられる。多価カルボン酸又はそのエステル形成性誘導体としては、例えば、シュウ酸、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、ピメリン酸、スベリン酸、アゼライン酸、セバシン酸、ドデカン二酸、2-メチルコハク酸、2-メチルアジピン酸、3-メチルアジピン酸、3-メチルアジピン酸、3-メチルアジピン酸、3-メチルアカン二酸、3-メチルアカン二酸、3-メチルアカン二酸、3-メチルデカン二酸、3-メチルデカン二酸、3-リン酸等の脂肪族ジカルボン酸類、3-リンクロペンタンジカルボン酸、3-シクロペンタンジカルボン酸、3-シクロペンタンジカルボン酸、3-シクロペンタンジカルボン酸、3-シクロペキサンジカルボン酸、1, 3-シクロペキサンジカルボン酸、1, 4-ジカルボン酸、1, 4-ジカルボン酸大チレンシクロペキサン、ナジック酸、メチルナジック酸等の脂環式ジカルボン酸類、トリメリット酸、トリメシン酸、ひまし油脂肪酸の三量体等のトリカルボン酸類などの多価カル



[0020]

本発明に係るポリオール成分(b)の組成比において、平均分子量500~5000のポリカーボネートジオールは、50質量%より小さいと充分な強度を得られない場合があり、97質量%を超えると得られるポリウレタンの水分散性が悪化するおそれがあるので、50~97質量%が好ましく、75~95質量%がより好ましい。また、カルボキシル基含有ジオールの含有量は、3質量%より小さいと充分な水分散性が得られない場合があり、30質量%を超えると得られる塗膜の強度や耐水性が悪化するおそれがあるので、3~30質量%が好ましく、5~25質量%がより好ましい。

[0021]

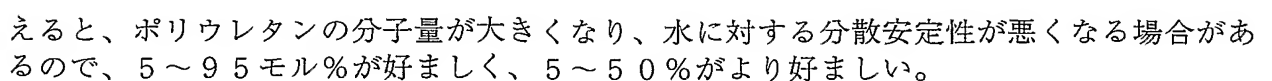
本発明に係るアミン成分(c)において、必須成分であるモノアミン化合物は、特に制限を受けず、周知一般のモノアミン化合物を一種類又は二種類以上混合で用いることができる。該モノアミン化合物としては、エチルアミン、プロピルアミン、2-プロピルアミン、ブチルアミン、2-プロピルアミン、第三ブチルアミン、イソブチルアミン等のアルキルアミン;アニリン、メチルアニリン、フェニルナフチルアミン、ナフチルアミン等のアルキ香族アミン;シクロヘキサンアミン、メチルシクロヘキサンアミン等の脂環式アミン;2-メトキシエチルアミン、3メトキシプロピルアミン、2-(2-メトキシエトキシ) エチルアミン等のエーテルアミン;エタノールアミン、プロパノールアミン、ブチルエタノールアミン、1-アミノー2-メチルー2-プロパノール、2-アミノー2-メチルプロパノール、ジエタノールアミン、ジイソプロパノールアミン、ジメチルアミノプロピルエタノールアミン、ジプロパノールアミン、バーメチルエタノールアミンが近り、ジェタノールアミンが低コストなのでより好ましい。

[0022]

本発明に係るアミン成分(c)において、任意成分であるジアミン化合物は、特に制限 を受けず、周知一般のジアミン化合物を一種類又は二種類以上混合で用いることができる 。該ジアミン化合物としては、エチレンジアミン、プロピレンジアミン等の前記例示の低 分子ジオールのアルコール性水酸基がアミノ基に置換されたものである低分子ジアミン類 ;ポリオキシプロピレンジアミン、ポリオキシエチレンジアミン等のポリエーテルジアミ ン類;メンセンジアミン、イソホロンジアミン、ノルボルネンジアミン、ビス(4ーアミ ノー3ーメチルジシクロヘキシル)メタン、ジアミノジシクロヘキシルメタン、ビス(ア ミノメチル)シクロヘキサン、3,9ービス(3ーアミノプロピル)2,4,8,10-テトラオキサスピロ(5,5)ウンデカン等の脂環式ジアミン類;m-キシレンジアミン 、α- (m/pアミノフェニル) エチルアミン、m-フェニレンジアミン、ジアミノジフ ェニルメタン、ジアミノジフェニルスルホン、ジアミノジエチルジメチルジフェニルメタ ン、ジアミノジエチルジフェニルメタン、ジメチルチオトルエンジアミン、ジエチルトル エンジアミン、 α , α ' ービス (4ーアミノフェニル) ー p ージイソプロピルベンゼン等 の芳香族ジアミン類;ヒドラジン;上記のポリエステルポリオールに用いられる多価カル ボン酸で例示したジカルボン酸とヒドラジンの化合物であるジカルボン酸ジヒドラジド化 合物が挙げられる。これらジアミン化合物の中では、低分子ジアミン類が低コストである ので好ましく、エチレンジアミンがより好ましい。

[0023]

本発明に係るアミン成分(c)の組成比において、任意成分であるジアミン化合物の含有量は、5モル%より小さいと充分な塗膜強度が得られない場合があり、95モル%を超



[0024]

本発明に係るカルボキシル基中和剤成分(d)に使用される中和剤は、カルボキシル基と反応性し、親水性の塩を形成する塩基性化合物である。例えば、トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリブチルアミン等のトリアルキルアミン類、N,Nージメチルエタノールアミン、N,Nージメチルプロパノールアミン、N,Nージプロピルエタノールアミン、1ージメチルアミノー2ーメチルー2ープロパノール等のN,Nージアルキルアルカノールアミン類、NーアルキルーN,Nージアルカノールアミン類、トリエタノールアミン等のトリアルカノールアミン類等の3級アミン化合物、アンモニア、トリメチルアンモニウムヒドロキシド、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、水酸化リチウム等が挙げられる。中でも、得られる水分散型ポリウレタン組成物の分散安定性が良好であるので、3級アミン化合物が好ましい。

[0025]

本発明の水分散性ポリウレタン組成物には、上記(a)~(e)の他に、ポリウレタン分子に分岐や架橋構造を与える内部分岐剤及び内部架橋剤を用いてもよい。これらの内部分岐剤及び内部架橋剤としては、メラミン、メチロールメラミン等が挙げられる。

[0026]

本発明の水分散性ポリウレタン組成物において、その製造方法については、特に制限を受けず、周知一般の方法を適用することができる。製造方法としては、反応に不活性且つ水との親和性の大きい溶媒中でプレポリマー又はポリマーを合成してから、これを水にフィードして分散させる方法が好ましい。例えば、ポリイソシアネート成分(a)、ポリオール成分(b)からプレポリマーを合成して、これを水中でアミン成分成分(c)と反応させる方法(イ)、ポリイソシアネート成分(a)、ポリオール成分(b)及びアミン成分(c)からポリマーを合成して、これを水中にフィードして分散させる方法(ロ)が挙げられる。また、中和剤成分は、予めフィードする水中に加えておいてもよく、フィードの後で加えてもよい。

[0027]

上記の製造方法については、(イ)の方法が組成、反応の制御が容易で、良好な分散性を得られるので好ましい。

[0028]

上記の好適な製造方法に使用される反応に不活性で水との親和性の大きい溶媒としては、例えば、アセトン、メチルエチルケトン、ジオキサン、テトラヒドロフラン、Nーメチルー2-ピロリドン等を挙げることができる。これらの溶媒は、通常、プレポリマーを製造するために用いられる上記原料の合計量に対して、3~100質量%が用いられる。

[0029]

上記の製造方法において、その配合比は、特に制限を受けるものではない。該配合比は、反応させる段階でのポリイソシアネート成分(a)中のイソシアネート基と、ポリオール成分(b)及びアミン成分(c)中のイソシアネート反応基とのモル比に置き換えることができる。概モル比については、分散しているポリウレタン分子中に未反応のイソシアネート基が不足すると塗料として用いたときに塗膜密着性や塗膜強度が低下する場合があり、過剰に存在すると未反応イソシアネート基が、塗料の分散安定性や物性に影響を及ぼす場合があるので、イソシアネート基1に対して、イソシアネート反応性基は0.5~2.0が好ましい。また、ポリオール成分(b)中のイソシアネート反応性基のモル比は、ポリイソシアネート成分(a)中のイソシアネート基1に対して0.3~1.0が好ましく、0.5~0.9がより好ましい。また、アミン成分(c)中のイソシアネート反応性基のモル比は、ポリイソシアネート成分中のイソシアネート基1に対して、0.1~1.0が好ましく、0.2~0.5がより好ましい。

[0030]

また、カルボキシル基中和剤成分(d)による、中和率は、得られる水分散型ポリウレ 出証特2005-3020430



タン組成物に対し、充分な分散安定性を与える範囲に設定する。ポリオール成分(a)中のカルボキシル基のモル数1に対して、0.5~2.0倍当量が好ましく、0.7~1.5倍当量がより好ましい。

[0031]

本発明の水分散性ポリウレタン組成物の状態としては、エマルション、サスペンション、コロイダル分散液、水溶液等である。分散性を安定させるために、界面活性剤等の乳化剤を 1 種類又は 2 種類以上用いてもよい。水中に粒子が分散しているエマルション、サスペンション、コロイダル分散液の場合の粒子径については、特に制限を受けないが、良好な分散状態を保つことができるので 1μ m以下が好ましく、 500 n m以下がより好ましい。

[0032]

上記の乳化剤としては、水分散性ポリウレタンに使用される周知一般のアニオン性界面活性剤、ノニオン性界面活性剤、カチオン性界面活性剤、両性界面活性剤、高分子系面活性剤、反応性界面活性剤等を使用することができる。これらを使用する場合は、アニオン性界面活性剤、ノニオン性界面活性剤又はカチオン性界面活性剤がコストも低く、良好な乳化が得られるので好ましい。

[0033]

上記のアニオン性界面活性剤としては、例えば、ナトリウムドデシルサルフェート、カリウムドデシルサルフェート等アンモニウムドデシルサルフェート等のアルキルサルフェート類;ナトリウムドデシルポリグリコールエーテルサルフェート;ナトリウムスルホリシノレート;スルホン化パラフィンのアルカリ金属塩、スルホン化パラフィンのアンモニウム塩等のアルキルスルホネート;ナトリウムラウレート、トリエタノールアミンオレート、トルエタノールアミンアビエテート等の脂肪酸塩;ナトリウムベンゼンスルホネート、アルカリフェノールヒドロキシエチレンのアルカリ金属サルフェート等のアルキルアリールスルホネート;高アルキルナフタレンスルホン酸塩;ナフタレンスルホン酸ホルマリン縮合物;ジアルキルスルホコハク酸塩;ポリオキシエチレンアルキルサルフェート塩;ポリオキシエチレンアルキルアリールサルフェート塩などが挙げられる。

[0034]

上記のノニオン性界面活性剤としては、炭素数1~18のアルコールのエチレンオキサイド及び/又はプロピレンオキサイド付加物、アルキルフェノールのエチレンオキサイド及び/又はプロピレンオキサイド付加物、アルキレングリコール及び/又はアルキレンジアミンのエチレンオキサイド及び/又はプロピレンオキサイド付加物等が挙げられる。

[0035]

上記のノニオン性界面活性剤を構成する炭素数1~18のアルコールとしては、メタノ ール、エタノール、プロパノール、2ープロパノール、ブタノール、2ーブタノール、第 三ブタノール、アミルアルコール、イソアミルアルコール、第三アミルアルコール、ヘキ サノール、オクタノール、デカンアルコール、ラウリルアルコール、ミリスチルアルコー ル、パルミチルアルコール、ステアリルアルコール等が挙げられ、アルキルフェノールと しては、フェノール、メチルフェノール、2,4-ジ第三ブチルフェノール、2,5-ジ 第三ブチルフェノール、3,5ージ第三ブチルフェノール、4ー(1,3ーテトラメチル ブチル)フェノール、4ーイソオクチルフェノール、4ーノニルフェノール、4ー第三オ クチルフェノール、4ードデシルフェノール、2-(3,5-ジメチルヘプチル)フェノ ール、4 - (3,5-ジメチルヘプチル)フェノール、ナフトール、ビスフェノールA、 ビスフェノールF等が挙げられ、アルキレングリコールとしては、エチレングリコール、 1. 2ープロパンジオール、1, 3ープロパンジオール、2ーメチルー1, 3ープロパン ジオール、2ーブチルー2ーエチルー1、3ープロパンジオール、1,4ーブタンジオー ル、ネオペンチルグリコール、1,5-ペンタンジオール、3-メチル-1,5-ペンタ ンジオール、2,4ージエチルー1.5ーペンタンジオール、1,6ーヘキサンジオール 等が挙げられ、アルキレンジアミンとしては、これらのアルキレングリコールのアルコー ル性水酸基がアミノ基に置換されたものが挙げられる。また、エチレンオキサイド及びプ ロピレンオキサイド付加物とは、ランダム付加物でもブロック付加物でもよい。

[0036]

上記のカチオン性界面活性剤としては、1級~3級アミン塩、ピリジニウム塩、アルキルピリジニウム塩、ハロゲン化アルキル4級アンモニウム塩等の4級アンモニウム塩などが挙げられる。

[0037]

[0038]

また、本発明の水分散ポリウレタン組成物において、その固形分は、特に制限を受けず、任意の値を選択できる。該固形分は10~70質量%が分散性と塗装性が良好なので好ましく、20~60質量%がより好ましい。

[0039]

本発明の水分散型ポリウレタン組成物に分散しているポリウレタンの平均分子量については、特に制限を受けず、水系塗料としての分散性及び良好な塗膜を与える範囲を選択することができる。平均分子量については5000-20000が好ましく、10000-50000がより好ましい。また、水酸基価については特に制限を受けない。この値は、通常、樹脂1g当たりのKOH消費量(mg)で1-100である。

[0040]

[0041]

また、本発明の水分散型ポリウレタン組成物には、必要に応じて、周知一般に用いられる各種添加剤を用いてもよい。該添加剤としては、例えば、顔料、染料、造膜助剤、硬化剤、シランカップリング剤、ブロッキング防止剤、度調整剤、レベリング剤、泡剤、ゲル化防止剤、分散安定剤、ヒンダードアミン系光安定剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、ラジカル捕捉剤、耐熱性付与剤、無機及び有機充填剤、可塑剤、滑剤、帯電防止剤、補強剤、触媒、揺変剤、抗菌剤、防カビ剤、防腐触剤等が挙げられる。

[0042]

特に、本発明の水分散性ポリウレタン組成物は、主に自動車外装に用いられるので、ヒンダードアミン系光安定剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤を使用するのが好ましい。

[0043]

クリレート、テトラキス(2, 2, 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル)ー1, 2, 3, 4-ブタンテトラカルボキシレート、テトラキス(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチ ルー4ーピペリジル)ー1,2,3,4ーブタンテトラカルボキシレート、ビス(2,2 , 6, 6ーテトラメチルー4ーピペリジル)・ビス(トリデシル)ー1, 2, 3, 4ーブ タンテトラカルボキシレート、ビス(1,2,2,6,6-ペンタメチルー4-ピペリジ ル)・ビス(トリデシル)ー1,2,3,4ーブタンテトラカルボキシレート、ビス(1 , 2, 2, 6, 6-ペンタメチルー4ーピペリジル) -2-ブチルー2-(3, 5-ジ第 三一ブチルー4ーヒドロキシベンジル)マロネート、1ー(2ーヒドロキシエチル)ー2 , 2, 6, 6-テトラメチルー4-ピペリジノール/コハク酸ジエチル重縮合物、1, 6 ービス(2,2,6,6ーテトラメチルー4ーピペリジルアミノ)へキサン/ジブロモエ タン重縮合物、1,6-ビス(2,2,6,6-テトラメチル-4-ピペリジルアミノ) ヘキサン/2, 4-ジクロロー6-モルホリノーsートリアジン重縮合物、1,6-ビス (2, 2, 6, 6-テトラメチルー4-ピペリジルアミノ) ヘキサン/2, 4-ジクロロ -6-第三オクチルアミノーsートリアジン重縮合物、1,5,8,12-テトラキス[2, 4-ビス(N-ブチル-N-(2, 2, 6, 6-テトラメチルー4-ピペリジル)ア= (1) - (1, 8, 12-rhz=2, 4-rz=10タメチルー4ーピペリジル) アミノ) ーsートリアジンー6ーイル]ー1, 5, 8, 12 -テトラアザドデカン、1, 6, 11ートリス[2, 4ービス (N-ブチルーN-(2, 2, 6, 6-テトラメチルー4ーピペリジル) アミノ) -s-トリアジンー6ーイルアミ J]ウンデカン、1, 6, 11-トリス[2, 4-ビス(N-ブチルーN-(1, 2, 2,6,6-ペンタメチルー4ーピペリジル)アミノ)ーsートリアジンー6ーイルアミノ] ウンデカン、3,9ービス〔1,1ージメチルー2ー[トリス(2,2,6,6ーテトラ メチルー4-ピペリジルオキシカルボニルオキシ)ブチルカルボニルオキシ]エチル]ー

2, 4, 8, 10ーテトラオキサスピロ〔5. 5〕ウンデカン、3, 9ービス〔1, 1ー

ジメチルー2-[トリス(1, 2, 2, 6, 6-ペンタメチルー4ーピペリジルオキシカ

ルボニルオキシ)ブチルカルボニルオキシ]エチル] -2,4,8,10-テトラオキサ

$[0\ 0\ 4\ 4\]$

スピロ〔5.5〕ウンデカン等が挙げられる。

紫外線吸収剤としては、例えば、2,4-ジヒドロキシベンゾフェノン、2-ヒドロキ シー4ーメトキシベンゾフェノン、2ーヒドロキシー4ーオクトキシベンゾフェノン、5 , 5'ーメチレンビス(2ーヒドロキシー4ーメトキシベンゾフェノン)等の2ーヒドロ キシベンゾフェノン類;2-(2-ヒドロキシ-5-メチルフェニル)ベンゾトリアゾー ル、2-(2-ヒドロキシ-5-第三オクチルフェニル)ベンゾトリアゾール、2-(2 ーヒドロキシー3,5-ジ第三ブチルフェニル)-5-クロロベンゾトリアゾール、2-(2-ヒドロキシ-3-第三ブチル-5-メチルフェニル) -5-クロロベンゾトリアゾ ール、2-(2-ヒドロキシー3.5-ジクミルフェニル)ベンゾトリアゾール、2.2 ' ーメチレンビス(4-第三オクチルー6ーベンゾトリアゾリルフェノール)、2ー(2 ーヒドロキシー3-第三ブチルー5-カルボキシフェニル)ベンゾトリアゾールのポリエ チレングリコールエステル、2-[2-ヒドロキシ-3-(2-アクリロイルオキシエチ ル) -5-メチルフェニル] ベンゾトリアゾール、2-[2-ヒドロキシ-3-(2-メ タクリロイルオキシエチル) - 5 - 第三ブチルフェニル] ベンゾトリアゾール、2 - 〔2 ーヒドロキシー3ー(2ーメタクリロイルオキシエチル)-5-第三オクチルフェニル] ベンゾトリアゾール、2-[2-ヒドロキシ-3-(2-メタクリロイルオキシエチル) -5-第三ブチルフェニル]-5-クロロベンゾトリアゾール、2-[2-ヒドロキシー 5-(2-メタクリロイルオキシエチル)フェニル]ベンゾトリアゾール、2-[2-ヒ ドロキシー3-第三ブチルー5ー(2-メタクリロイルオキシエチル)フェニル〕ベンゾ トリアゾール、2-〔2-ヒドロキシー3-第三アミルー5- (2-メタクリロイルオキ シエチル)フェニル]ベンゾトリアゾール、2-[2-ヒドロキシ-3-第三ブチル-5 - (3-メタクリロイルオキシプロピル)フェニル]-5-クロロベンゾトリアゾール、

2- [2-ヒドロキシー4-(2-メタクリロイルオキシメチル)フェニル]ベンゾトリ アゾール、2-[2-ヒドロキシ-4-(3-メタクリロイルオキシー2-ヒドロキシプ ロピル)フェニル]ベンゾトリアゾール、2-[2-ヒドロキシー4-(3-メタクリロ イルオキシプロピル)フェニル]ベンゾトリアゾール等の2-(2-ヒドロキシフェニル) ベンゾトリアゾール類; 2-(2-ヒドロキシ-4-メトキシフェニル) -4, 6-ジ フェニルー1,3,5ートリアジン、2-(2-ヒドロキシー4-ヘキシロキシフェニル) -4,6-ジフェニル-1,3,5-トリアジン、2-(2-ヒドロキシー4-オクト キシフェニル) -4,6-ビス(2,4-ジメチルフェニル)-1,3,5-トリアジン 、2-〔2-ヒドロキシー4- (3-C12~13混合アルコキシー2-ヒドロキシプロ ポキシ)フェニル] -4,6-ビス(2,4-ジメチルフェニル)-1,3,5-トリア ジン、2-[2-ヒドロキシー4-(2-アクリロイルオキシエトキシ)フェニル]-4 , 6 - ビス (4 - メチルフェニル) - 1, 3, 5 - トリアジン、2 - (2, 4 - ジヒドロ キシー3ーアリルフェニル)ー4,6ービス(2,4ージメチルフェニル)ー1,3,5 ートリアジン、2,4,6ートリス(2ーヒドロキシー3ーメチルー4ーヘキシロキシフ エニル) -1,3,5-トリアジン等の2-(2-ヒドロキシフェニル) -4,6-ジア リールー1、3、5ートリアジン類;フェニルサリシレート、レゾルシノールモノベンゾ エート、2,4-ジ第三ブチルフェニルー3,5-ジ第三ブチルー4-ヒドロキシベンゾ エート、オクチル(3,5-ジ第三ブチルー4-ヒドロキシ)ベンゾエート、ドデシル(3,5-ジ第三ブチルー4-ヒドロキシ)ベンゾエート、テトラデシル(3,5-ジ第三 ブチルー4ーヒドロキシ)ベンゾエート、ヘキサデシル(3,5ージ第三ブチルー4ーヒ ドロキシ)ベンゾエート、オクタデシル(3,5-ジ第三ブチルー4-ヒドロキシ)ベン ゾエート、ベヘニル(3,5-ジ第三ブチルー4-ヒドロキシ)ベンゾエート等のベンゾ エート類;2-エチル-2'-エトキシオキザニリド、2-エトキシ-4'ードデシルオ キザニリド等の置換オキザニリド類;エチルー α ーシアノー β , β ージフェニルアクリレ ート、メチルー2-シアノー3-メチルー3- (p-メトキシフェニル) アクリレート等 のシアノアクリレート類;各種の金属塩又は金属キレート、特にニッケル又はクロムの塩 又はキレート類等が挙げられる。

[0045]

リン系抗酸化剤としては、例えば、トリフェニルホスファイト、トリス (2,4-ジ第 三ブチルフェニル)ホスファイト、トリス(2,5-ジ第三ブチルフェニル)ホスファイ ト、トリス(ノニルフェニル)ホスファイト、トリス(ジノニルフェニル)ホスファイト 、トリス(モノ、ジ混合ノニルフェニル)ホスファイト、ジフェニルアシッドホスファ イト、2,2'ーメチレンビス(4,6-ジ第三ブチルフェニル)オクチルホスファイト 、ジフェニルデシルホスファイト、ジフェニルオクチルホスファイト、ジ (ノニルフェニ ル)ペンタエリスリトールジホスファイト、フェニルジイソデシルホスファイト、トリブ チルホスファイト、トリス(2-エチルヘキシル)ホスファイト、トリデシルホスファイ ト、トリラウリルホスファイト、ジブチルアシッドホスファイト、ジラウリルアシッドホ スファイト、トリラウリルトリチオホスファイト、ビス (ネオペンチルグリコール)・1 , 4 - シクロヘキサンジメチルジホスフィト、ビス (2, 4 - ジ第三ブチルフェニル) ペ ンタエリスリトールジホスファイト、ビス(2,5-ジ第三ブチルフェニル)ペンタエリ スリトールジホスファイト、ビス(2,6-ジ第三ブチルー4-メチルフェニル)ペンタ エリスリトールジホスファイト、ビス(2,4-ジクミルフェニル)ペンタエリスリトー ルジホスファイト、ジステアリルペンタエリスリトールジホスファイト、テトラ (C12 -15混合アルキル)-4,4'-イソプロピリデンジフェニルホスファイト、ビス[2] , 2'ーメチレンビス(4, 6ージアミルフェニル)]・イソプロピリデンジフェニルホス ファイト、テトラトリデシル・4,4'ーブチリデンビス(2-第三ブチルー5-メチル フェノール)ジホスファイト、ヘキサ(トリデシル)・1,1,3ートリス(2ーメチル -5-第三ブチルー4-ヒドロキシフェニル)ブタン・トリホスファイト、テトラキス(2, 4-ジ第三ブチルフェニル) ビフェニレンジホスホナイト、トリス (2-[(2, 4 ,7,9ーテトラキス第三ブチルジベンゾ〔d,f〕〔1,3,2〕ジオキサホスフェピ

ンー6ーイル)オキシ]エチル)アミン、9,10ージハイドロー9ーオキサー10ーホスファフェナンスレンー10ーオキサイド、2ーブチルー2ーエチルプロパンジオール・2,4,6ートリ第三ブチルフェノールモノホスファイト等が挙げられる。

[0046]

フェノール系抗酸化剤としては、例えば、2,6-ジ第三ブチルーpークレゾール、2 , 6 - ジフェニルー4 - オクタデシロキシフェノール、ステアリル(3, 5 - ジ第三ブチ ルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオネート、ジステアリル(3,5-ジ第三ブチルー 4-ヒドロキシベンジル)ホスホネート、トリデシル・3,5-ジ第三ブチルー4-ヒド ロキシベンジルチオアセテート、チオジエチレンビス [(3,5-ジ第三ブチルー4-ヒ ドロキシフェニル)プロピオネート]、4,4'ーチオビス(6-第三ブチルーmークレ ゾール)、2-オクチルチオー4,6-ジ(3,5-ジ第三ブチルー4-ヒドロキシフェ ノキシ) - s - トリアジン、2, 2' - メチレンビス(4-メチル-6-第三ブチルフェ ノール)、ビス[3,3ービス(4ーヒドロキシー3ー第三ブチルフェニル)ブチリック アシッド]グリコールエステル、4,4'ーブチリデンビス(2,6-ジ第三ブチルフェ ノール)、4,4'ーブチリデンビス(6-第三ブチルー3-メチルフェノール)、2, 2' -エチリデンビス (4,6-ジ第三ブチルフェノール)、1,1,3-トリス(2 ーメチルー4ーヒドロキシー5ー第三ブチルフェニル)ブタン、ビス[2ー第三ブチルー 4-メチルー6-(2-ヒドロキシー3-第三ブチルー5-メチルベンジル)フェニル] テレフタレート、1,3,5ートリス(2,6ージメチルー3ーヒドロキシー4ー第三ブ チルベンジル)イソシアヌレート、1,3,5ートリス(3,5ージ第三ブチルー4ーヒ ドロキシベンジル)イソシアヌレート、1,3,5ートリス(3,5ージ第三ブチルー4 -ヒドロキシベンジル) - 2, 4, 6 - トリメチルベンゼン、1, 3, 5 - トリス[(3)], 5-ジ第三ブチルー4-ヒドロキシフェニル)プロピオニルオキシエチル]イソシアヌ レート、テトラキス[メチレンー3ー(3',5'ージ第三ブチルー4'ーヒドロキシフ ェニル)プロピオネート]メタン、2-第三ブチルー4-メチルー6-(2-アクロイル オキシー3-第三ブチルー5-メチルベンジル)フェノール、3,9-ビス[2-(3-第三ブチルー4ーヒドロキシー5ーメチルヒドロシンナモイルオキシ)ー1,1ージメチ ルエチル]-2,4,8,10-テトラオキサスピロ[5.5]ウンデカン、トリエチレ ングリコールビス [βー(3ー第三ブチルー4ーヒドロキシー5ーメチルフェニル)プロ ピオネート〕等が挙げられる。

[0047]

硫黄系抗酸化剤としては、例えば、チオジプロピオン酸のジラウリル、ジミリスチル、ミリスチルステアリル、ジステアリルエステル等のジアルキルチオジプロピオネート類及びペンタエリスリトールテトラ(β ードデシルメルカプトプロピオネート)等のポリオールの β ーアルキルメルカプトプロピオン酸エステル類が挙げられる。

[0048]

ヒンダードアミン系光安定剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤のそれぞれの使用量は、本発明の水分散性ポリウレタン組成物の固形分100質量部に対して0.001質量部より小さいと充分な添加効果を得られない場合があり、10質量部より大きいと分散性や塗装物性に影響を及ぼすおそれがあるので0.001~10質量部が好ましく、0.01~5質量部がより好ましい。また、これらのヒンダードアミン系光安定剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤の添加方法は、ポリオール成分に添加する方法、プレポリマーに添加する方法、水分散時に水相に添加する方法、水分散後に添加する方法が挙げられるが、操作が容易なのでポリオール成分に添加する方法、プレポリマーに添加する方法が好ましい。

【実施例】

[0049]

以下、製造実施例、評価例、実施例をもって本発明を更に詳細に説明する。しかしながら、本発明は以下の実施例等によって何ら制限を受けるものではない。

[0050]

[製造実施例1] 水分散型ポリウレタン組成物No. 1の製造

分子量2000の1,6-ヘキサンジオールから得られるポリカーボネートジオール0.26モル、イソホロンジソシアネート1.0モル部、ジメチロールプロピオン酸0.36モル部、これらの全質量の39質量%のN-メチル-2-ピロリドンを反応フラスコに仕込み、窒素気流下で、125℃で2時間反応させた後にトリエチルアミン0.47モル部を加え、更に1時間撹拌してプレポリマーを得た。シリコーン系消泡剤SE-21(ワッカーシリコン社製)0.05gを溶解した120gの水に、上記で得られたプレポリマー100gを15分で滴下した。その後、モノエタノールアミン2.4gを加え、さらに、IR測定でイソシアネート基由来の吸収が消失するまで40℃で撹拌して、固形分31.5%の水分散型ポリウレタン組成物<math>No.1を得た。これに分散しているポリウレタンの平均分子量を下記条件のGPC分析により測定したところ、22000であった。分子量測定条件:カラム;TSKgel G4000 G3000 G2000、溶離液;THF、流量;1.000ml/分、検出:UV(245nm)、標準物質:PST

[0051]

[製造実施例2] 水分散型ポリウレタン組成物No. 2の製造

分子量 2 0 0 0 0 0 1,6 - ヘキサンジオールから得られるポリカーボネートジオール 0 . 2 6 モル部、ジシクロヘキシルメタン - 4 , 4 ' - ジイソシアネート 1 . 0 モル部、ジメチロールプロピオン酸 0 . 3 6 モル部、これらの全質量の 4 0 質量%の N - メチルー 2 ーピロリドンを反応フラスコに仕込み、窒素気流下で、 1 2 5 $\mathbb C$ で 2 時間反応させ、プレポリマーを得た。シリコーン系消泡剤 SE-21(ワッカーシリコン社製) 0 . 2 5 g、トリエチルアミン 2 2 . 0 g、エチレンジアミン 0 . 3 1 5 g、モノエタノールアミン 5 . 3 5 gを溶解した 6 0 0 gの水に、上記で得られたプレポリマー 5 0 0 gを 1 5 分で滴下した。さらに IR 測定でイソシアネート基由来の吸収が消失するまで 4 0 $\mathbb C$ で 3 0 分撹拌して、固形分 3 2 . 0 %の水分散型ポリウレタン組成物 N o . 2 を得た。これに分散しているポリウレタンの平均分子量を上記製造実施例 1 と同様に測定したところ 3 0 0 0 0 であった。

[0052]

[製造実施例3] 水分散型ポリウレタン組成物No. 3の製造

分子量 200001, 6-ヘキサンジオールから得られるポリカーボネートジオール 0. 26 モル部、ジシクロヘキシルメタン-4, 4' -ジイソシアネート 1. 0 モル部、ジメチロールプロピオン酸 0. 36 モル部、これらの全質量の 39 質量%のNーメチルー 2 ーピロリドンを反応フラスコに仕込み、窒素気流下で、125 ℃で 2 時間反応させ、プレポリマーを得た。シリコーン系消泡剤 SE-21(ワッカーシリコン社製) 0. 05 g、トリエチルアミン 3. 94 g、エチレンジアミン 0. 31 g、モノエタノールアミン 1. 78 gを溶解した 120 gの水に、上記で得られたプレポリマー 100 gを 15 分で滴下した。さらに 1 R 測定でイソシアネート基由来の吸収が消失するまで 40 ℃で 30 分撹拌して、固形分 31. 6 %の水分散型ポリウレタン組成物 100

[0053]

[製造実施例4] 水分散型ポリウレタン組成物No. 4の製造

分子量100001,6-ヘキサンジオールから得られるポリカーボネートジオール0.34モル部、ジシクロヘキシルメタンー4,4'ージイソシアネート1.0モル部、ジメチロールプロピオン酸0.36モル部、これらの全質量の40質量%のNーメチルー2ーピロリドンを反応フラスコに仕込み、窒素気流下で、125℃で2時間反応させ、プレポリマーを得た。シリコーン系消泡剤SE-21(ワッカーシリコン社製)0.05g、トリエチルアミン5.00g、エチレンジアミン0.62g、モノエタノールアミン2.16gを溶解した120gの水に、上記で得られたプレポリマー100gを15分で滴下した。さらにIR測定でイソシアネート基由来の吸収が消失するまで、40℃で30分撹拌して、固形分31.7%の水分散型ポリウレタン組成物No.4を得た。これに分散しているポリウレタンの平均分子量を上記製造実施例1と同様に測定したところ17000

であった。

[0054]

「製造実施例5]水分散型ポリウレタン組成物No.5の製造

分子量1000の1,6-へキサンジオールから得られるポリカーボネート0.12モル部、メラミン0.16モル部、ジメチロールプロピオン酸0.27モル部、ジシクロヘキシルメタン-4,4'-ジイソシアネート1.0モル部、これらの全質量の60質量%のN-メチル-2-ピロリドンを反応フラスコに仕込み、窒素気流下で、125℃で2時間反応させた後にトリエチルアミン0.27モル部を加え、更に1時間撹拌してプレポリマーを得た。シリコーン系消泡剤SE-21(ワッカーシリコン社製)0.05gを溶解した117gの水に、上記で得られたプレポリマー100gを15分で滴下した。その後、エチレンジアミン1.2g、モノエタノールアミン1.2g、アジピン酸ジヒドラジド1.3gを加え、さらに、IR測定でイソシアネート基由来の吸収が消失するまで40℃で撹拌して、固形分29.0%の水分散型ポリウレタン組成物No.5を得た。これに分散しているポリウレタンの平均分子量について、溶媒にDMSOに用いた以外は、上記製造実施例1と同様に測定したところ200000であった。

[0055]

[比較製造例1]

分子量2000のポリカーボネートジオールに換えて分子量2000のアジピン酸と1,6-ヘキサンジオールから得られるポリエステルジオールを用い、他は上記実施例2と同様の配合、操作により、固形分32.2%の水分散型ポリウレタン組成物比較1を得た。これに分散しているポリウレタンの平均分子量を上記製造実施例1と同様に測定したところ3000であった。

[0056]

[比較製造例2]

分子量2000のポリカーボネートジオールに換えて分子量2000のテレフタル酸と1,6-ヘキサンジオールから得られるポリエステルジオールを用い、他は上記実施例2と同様の配合、操作により、固形分32.1%の水分散型ポリウレタン組成物比較2を得た。これに分散しているポリウレタンの平均分子量を上記製造実施例1と同様に測定したところ3000であった。

[0057]

「比較製造例3]

分子量2000のポリカーボメートジオールに換えて分子量2000のポリエチレングリコールを用い、他は上記実施例2と同様の配合、操作により、固形分32.2の水分散型ポリウレタン組成物比較3を得た。これに分散しているポリウレタンの平均分子量を上記製造実施例1と同様に測定したところ30000であった。

[0058]

[評価例1] 密着性評価

電着塗装された鋼板に、製造実施例No. $1\sim 4$ 、製造比較例No. $1\sim 3$ を塗布し、1 50 \mathbb{C} \mathbb{C}

[0059]

【表1】

No.	水分散型 ポリウレタン組成物	密着性
評価例 1-1	No.1	0
評価例 1-2	No.2	0
評価例 1-3	No.3	0
評価例 1-4	No.4	0
比較評価例 1.1	比較 1	×
比較評価例 1-2	比較 2	×
比較評価例 1-3	比較 3	×

[0060]

[評価例2] 物性測定

上記製造実施例 $1 \sim 4$ 及び比較製造例 $1 \sim 3$ で得られた水分散型ポリウレタン組成物を用いて、厚さ 1 5 0 μ mのダンベル形状 2 号テストピースを、 2 5 \mathbb{C} 、 1 2 時間の乾燥後 1 2 0 \mathbb{C} で 1 時間の熱硬化により成形した作成した。このテストピースを用いて、テストスピード 5 0 0 mm/分、スパン間 4 0 mmの条件での 2 5 \mathbb{C} における引っ張り試験による抗張力と伸び率を測定した。

[0061]

【表 2】

No.	水分散型 ポリウレタン組成物	抗張力 (MPa)	伸び率 (%)	抗張力/伸び率
評価例 2-1	No.1	17.5	500	0.035
評価例 2-2	No.2	31.0	370	0.084
評価例 2-3	No.3	41.0	385	0.106
評価例 2-4	No.4	30.0	173	0.173
比較評価例 2-1	比較 1	5.0	300	0.017
比較評価例 2-2	比較 2	6.3	390	0.016
比較評価例 2-3	比較 3	5.0	320	0.016

[0062]

[評価例3] 水性中塗塗料の製造及び耐チッピング評価

加熱装置、攪拌機、窒素導入管および分留塔を有する反応容器にネオペンチルグリコール348質量部、トリメチロールプロパン150質量部、アジピン酸128質量部および無水フタル酸435部を反応容器に入れ、220℃で5時間反応させたのち、無水トリメリット酸42質量部添加し、160℃で1時間反応させた。さらに、この反応物に ϵ -カプロラクトン88質量部およびドデシルベンゼンスルフォン酸1質量部を加え、150℃で3時間反応させて、重量平均分子量約12,000、酸価25、水酸基価110のポリ

エステル樹脂を得た。このポリエステル樹脂1,000質量部(固形分量として、以下同様)、ジメチルアミノエタノール40質量部、ヘキサメチレンジイソシアネートの3量体のアダクト物(6官能)のブロックポリイソシアネート化合物410質量部、ジブチル錫ジラウレート14質量部、酸化チタン白顔料1,400質量部およびカーボンブラック20質量部を脱イオン水1,800部に混合分散して水性ポリエステル樹脂塗料を得た。

[0063]

上記で得た水性ポリエステル樹脂塗料と上記の製造実施例で得た水分散型ポリウレタン組成物No. $1\sim 4$ を質量比 7 5: 2 5 の割合で混合して水性塗料 $1\sim 4$ を調製した。同様の配合で上記比較製造例 1 で得た水分散型ポリウレタン比較 1 を用いて比較用水性塗料を調整した。水性塗料No. $1\sim 4$ 、比較用水性塗料及び水分散性ポリウレタン組成物を添加しない水性ポリエステル樹脂塗料を電着塗装された鋼板にスプレー塗布し、1 5 0 $\mathbb C$ で 3 0 分加熱して 2 5 μ mの塗膜層を作成し、更にこの上に、アミラックホワイト(関西ペイント(株)製)をスプレー塗布し 1 4 0 $\mathbb C$ 3 0 分加熱して 3 5 μ mの塗膜層を作成し 3 層塗装鋼板を作成した。得られた試験片を1 2 5 $\mathbb C$ に冷却し、飛石試験機(スガ試験機 社製)を用いて、1 0 0 $\mathbb C$ 7 号砕石を 3 3 $\mathbb C$ 6 $\mathbb C$ 7 で耐チッピング性の評価を行った。結果を表 3 に表す。

【0064】 【表3】

No.	塗 料	ホープリウレタン組成物	耐チッヒ°ンク' 評価
評価例 3-1	水性塗料 No.1	No.1	ハカ・レナシ
評価例 3-2	水性塗料 No.2	No.2	ハカ・レナシ
評価例 3-3	水性塗料 No.3	No.3	ハカ・レナシ
評価例 3-4	水性塗料 No.4	No.4	ハカ・レナシ
比較評価例 3-1	水性ポリエステル樹脂塗料		上層ハガレ
比較評価例 3-2	比較用水性塗料	比較 No.1	上層ハガレ



【要約】

【課題】 塗膜の下地密着性と塗膜物性が良好であり、塗料に対して充分な耐衝撃性付与効果を示す、自動車中塗塗料の部材として好適な水分散型ポリウレタン組成物を提供すること。

【解決手段】 ジイソシアネートを必須成分とし、他のポリイソシアネート化合物を任意成分としてなるポリイソシアネート成分(a)、平均分子量 500~600 のポリカーボネートジオールとカルボキシル基含有ジオールを必須成分とし、他のポリオール化合物を任意成分としてなるポリオール成分(b)、モノアミン化合物を必須成分とし、ジアミン化合物を任意成分としてなるアミン成分(c)、カルボキシル基中和剤成分(d)及び水(e)から得られる水分散型ポリウレタン組成物。

【選択図】なし

特願2004-030412

出 願 人 履 歴 情 報

識別番号

[000000387]

1. 変更年月日

1990年 8月15日

[変更理由]

新規登録

住 所

東京都荒川区東尾久7丁目2番35号

氏 名 旭電化工業株式会社